

ANTI-ED B MONOCLONAL ANTIBODY

PUB. NO.: 04-169195 [JP 4169195 A]
PUBLISHED: June 17, 1992 (19920617)
INVENTOR(s): SEKIGUCHI KIYOTOSHI
CHITANI KOUICHI
HIRANO NAONOBU
TACHIKAWA TETSUYA
APPLICANT(s): FUJITA GAKUEN [000000] (A Japanese Company or Corporation),
JP (Japan)
OTSUKA PHARMACEUT CO LTD [350484] (A Japanese Company or
Corporation), JP (Japan)
APPL. NO.: 02-295820 [JP 90295820]
FILED: October 31, 1990 (19901031)
INTL CLASS: [5] C12P-021/08; A61K-039/395; C07K-007/10; C12N-005/20;
C12N-015/06; C12N-015/62; C12P-021/02; G01N-033/574;
G01N-033/577; C12P-021/08; C12R-001/91; C12P-021/02;
C12R-001/19; C07K-099/00
JAPIO CLASS: 14.5 (ORGANIC CHEMISTRY -- Microorganism Industry); 14.1
(ORGANIC CHEMISTRY -- Organic Compounds); 14.4 (ORGANIC
CHEMISTRY -- Medicine); 28.2 (SANITATION -- Medical); 46.2
(INSTRUMENTATION -- Testing)
JOURNAL: Section: C, Section No. 990, Vol. 16, No. 470, Pg. 92,
September 30, 1992 (19920930)

ABSTRACT

NEW MATERIAL: The subject **antibody** recognizing the **ED -B** amino acid
sequence of formula.

USE: Immunoassay of carcinomatous **fibronectin** .

PREPARATION: The **antibody** can be produced by ordinary process using an
immunogen consisting of a fused protein of the 91 amino acids of the **ED -**
B region of formula and protein A.

?logoff hold

14sep00 12:40:34 User228206 Session D1310.10

1645

STIC-FPAS

From: STIC-ILL
Sent: Thursday, September 14, 2000 2:39 PM
To: STIC-FPAS
Subject: RE: edb

-----Original Message-----

From: Raffensperger, Linda
Sent: Thursday, September 14, 2000 2:36 PM
To: STIC-ILL
Subject: RE: edb

Sure, we'll forward it to STIC-FPAS.

-----Original Message-----

From: STIC-ILL
Sent: Thursday, September 14, 2000 2:32 PM
To: Raffensperger, Linda
Subject: RE: edb

-----Original Message-----

From: Portner, Ginny
Sent: Thursday, September 14, 2000 2:24 PM
To: STIC-ILL
Subject: RE: edb

Can this be sent to the foreign patent library?

-----Original Message-----

From: STIC-ILL
Sent: Thursday, September 14, 2000 2:22 PM
To: Portner, Ginny
Subject: RE: edb

Did you mean to send this to STIC-ILL? It appears to be a Japanese patent.

-----Original Message-----

From: Portner, Ginny
Sent: Thursday, September 14, 2000 1:39 PM
To: STIC-ILL
Subject: edb

ANTI-ED B MONOCLONAL ANTIBODY

PUB. NO.: 04-169195 [JP 4169195 A]
PUBLISHED: June 17, 1992 (19920617)
INVENTOR(s): SEKIGUCHI KIYOTOSHI

CHITANI KOUICHI
HIRANO NAONOBU
TACHIKAWA TETSUYA

APPLICANT(s): FUJITA GAKUEN [000000] (A Japanese Company or Corporation),

JP (Japan)

OTSUKA PHARMACEUT CO LTD [350484] (A Japanese Company

or

Corporation), JP (Japan)

APPL. NO.: 02-295820 [JP 90295820]

RECEIVED
SEP 14 2000
STIC FOREIGN PATS BR
COPY SERVICES

1788

FILED: October 31, 1990 (19901031)
INTL CLASS: [5] C12P-021/08; A61K-039/395; C07K-007/10; C12N-005/20;

C12N-015/06; C12N-015/62; C12P-021/02; G01N-033/574;
G01N-033/577; C12P-021/08; C12R-001/91; C12P-021/02;
C12R-001/19; C07K-099/00

JAPIO CLASS: 14.5 (ORGANIC CHEMISTRY – Microorganism Industry);
14.1

(ORGANIC CHEMISTRY – Organic Compounds); 14.4 (ORGANIC
CHEMISTRY – Medicine); 28.2 (SANITATION – Medical); 46.2
(INSTRUMENTATION – Testing)

JOURNAL: Section: C, Section No. 990, Vol. 16, No. 470, Pg. 92,
September 30, 1992 (19920930)

ABSTRACT

NEW MATERIAL: The subject antibody recognizing the ED -B amino acid
sequence of formula.

USE: Immunoassay of carcinomatous fibronectin .

PREPARATION: The antibody can be produced by ordinary process using
an
immunogen consisting of a fused protein of the 91 amino acids of the ED -
B region of formula and protein A.

Glnny Partner

Art Unit 1645
CM1-7e13
(703) 308-7543

NEB

⑪ 公開特許公報(A) 平4-169195

⑫ Int. Cl.³

C 12 P 21/08

識別記号

ZNA

庁内整理番号

8214-4B

7235-4B

8717-4B

8717-4B

⑬ 公開 平成4年(1992)6月17日

C 12 N 5/00
15/00

B
C
A※

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全17頁)

⑭ 発明の名称 抗ED-Bモノクローナル抗体

⑮ 特 願 平2-295820

⑯ 出 願 平2(1990)10月31日

⑰ 発 明 者 関 口 清 俊 愛知県名古屋市長区篠の風1丁目1114
⑱ 発 明 者 千 谷 晃 一 愛知県春日井市岩成台8-3-6
⑲ 発 明 者 平 野 尚 伸 徳島県鳴門市大津町木津野字4丁野32-9
⑳ 発 明 者 立 川 哲 也 徳島県板野郡北島町高房字東野神本13-6
㉑ 出 願 人 学校法人藤田学園 愛知県豊明市栄町南庭12番地の1
㉒ 出 願 人 大塚製薬株式会社 東京都千代田区神田町2丁目9番地
㉓ 代 理 人 弁理士 三枝 英二 外2名
最終頁に続く

明 細 書

発明の名称 抗ED-Bモノクローナル抗体

特許請求の範囲

① 下式(1)で表わされるED-Bのアミノ酸配列を認識することを特徴とする抗ED-Bモノクローナル抗体。

式(1) :

Glu-Val-Pro-Gln-Leu-Thr-Asp-Leu-Ser-Phe-Val-Asp-Ile-Thr-Asp-Ser-Ser-Ile-Gly-Leu-Arg-Trp-Thr-Pro-Leu-Asn-Ser-Ser-Thr-Ile-Ile-Gly-Tyr-Arg-Ile-Thr-Val-Val-Ala-Ala-Gly-Glu-Gly-Ile-Pro-Ile-Phe-Glu-Asp-Phe-Val-Asp-Ser-Ser-Val-Gly-Tyr-Tyr-Thr-Val-Thr-Gly-Leu-Glu-Pro-Gly-Ile-Asp-Tyr-Asp-Ile-Ser-Val-Ile-Thr-Leu-Ile-Asn-Gly-Gly-Glu-Ser-Ala-Pro-Thr-Thr-Leu-Thr-Gln-Gln-Thr

② ED-B領域91アミノ酸とプロテインAと

の融合蛋白質を免疫原として得られる請求項①に記載の抗ED-Bモノクローナル抗体。

発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、抗ED-Bモノクローナル抗体、より詳しくはフィブロネクチン(fibronectin ; FN)、特に癌組織に含まれるタイプの上記FNに対する新規なモノクローナル抗体に関する。

従 来 の 技 術

FNは、1948年にモリソンらにより血漿蛋白質の一つとして初めて報告されたものであり[Morrison, P. R. et al., J. Am. Chem. Soc., 70, 3103 (1948)]、種々の組織や体液中に広く分布する一群の多機能糖蛋白質であり、細胞の接着因子として、細胞の移動、分化、増殖、癌化といった多彩な生物現象に関与することが知られている[関口清俊、細胞工学、4(6)、485-497 (1985)]。

また従来よりFNには、2つの分子種があり、肝臓で合成され血液中に存在するFNは血漿FN(pFN)と呼ばれ、培養細胞表面及び培養液中に存在するFNは細胞性FN(cFN)と呼ばれていたが、之等FNの分子多様性は、遺伝子初期転写産物の可変的スプライシング(alternative splicing)により生じることが明らかにされている。かかる可変的スプライシングを受ける領域には、ED-A、ED-B及びIII c sと呼ばれる3領域があり、之等領域の発現の組合せによって、多数の分子種が生じるものと考えられている。

一方、癌組織に含まれるタイプのFN(以下「癌性FN」と略称する)は、上記ED-B領域の発現が異常に高いFNであって、91アミノ酸からなるED-B領域を有するFNとして知られている[Luciano Zardi, et al., The EMBO Journal, 5, (8), 2337-2342 (1987)]。

発明が解決しようとする課題

-Bのアミノ酸配列を認識することを特徴とする抗ED-Bモノクローナル抗体が提供される。

式(1)：

Glu-Val-Pro-Gln-Leu-Thr-Asp-Leu-Ser-Phe-Val-Asp-Ile-Thr-Asp-Ser-Ser-Ile-Gly-Leu-Arg-Trp-Thr-Pro-Leu-Asn-Ser-Ser-Thr-Ile-Ile-Gly-Tyr-Arg-Ile-Thr-Val-Val-Ala-Ala-Gly-Glu-Gly-Ile-Pro-Ile-Phe-Glu-Asp-Phe-Val-Asp-Ser-Ser-Val-Gly-Tyr-Tyr-Thr-Val-Thr-Gly-Leu-Glu-Pro-Gly-Ile-Asp-Tyr-Asp-Ile-Ser-Val-Ile-Thr-Leu-Ile-Asn-Gly-Gly-Glu-Ser-Ala-Pro-Thr-Thr-Leu-Thr-Gln-Gln-Thr

また本発明によれば、上式(1)のアミノ酸配列で表わされるED-B領域91アミノ酸とプロテインAとの融合蛋白質からなるペプチドが提供される。

上記及び以下の明細書において、アミノ酸、

かかる現状において、上記癌性FNについて分子レベルでの研究を進めるために、またその分子種に特異的な測定(検出)乃至精製を可能とし、ひいては癌の診断を可能とするための手段が、新発明で要望されている。

本発明の目的は、上記要望に合致する手段を提供することにある。即ち、本発明はED-Bを特異的に認識し、従って癌性FNに反応特異性を有するモノクローナル抗体を提供すること、ED-Bに関連するペプチド、殊に上記モノクローナル抗体の製造のための免疫原及び癌性FNの測定のためのトレーサーとなり得る特定のペプチドを提供すること、更に之等を利用して所望の癌性FNもしくはED-Bを、従来の固相系のみならず液相系においても測定する技術を提供することを目指すとする。

課題を解決するための手段

本発明によれば、下式(1)で表わされるED

ペプチド、保護基、活性基、その他に関して略号で表示する場合は、IUPACの規定或いは当該分野における慣用記号に従うものとする。また塩基配列における核酸の表示も同様とする。

本発明により提供される上記特定の抗ED-Bモノクローナル抗体は、ED-Bを特異的に認識する抗体であって、ED-Bもしくは該領域を有するFN、即ち癌性FNに反応特異性を有することにより特異付けられる。

従って、本発明抗体は、ED-Bもしくは癌性FNの免疫測定法における特異抗体として利用することができ、これによって之等の高感度、高精度且つ簡便な測定法を確立できる。また、上記測定法が確立できれば、癌のスクリーニング並びに診断技術が提供できると共に、これは発癌機構の研究、解明等の基礎研究に極めて有用である。

更に、本発明抗体は、例えばアフィニティークロマトグラフィー等による上記ED-Bもしくは

癌性FNの免疫学的精製に有用である。

また、本発明により提供される上記特定のペプチド(ED-B・プロテインA融合ペプチド)は、本発明抗ED-B抗体の製造のための免疫原として有用であり、また上記測定方法におけるトレーサー(標識体)等としても有効に利用できる。

以下、本発明抗体の製造方法につき詳述する。

本発明抗体は、前記式(1)で表わされるED-B領域91アミノ酸とプロテインAとの融合蛋白質を免疫原として用いて、一般的方法に従い製造することができる[Hanfland, P., Chem. Phys. Lipids, 15, 105 (1975); Hanfland, P., Chem. Phys. Lipids, 19, 201 (1976); Koscielak, J., Eur. J. Biochem., 31, 214 (1978)]。

尚上記ED-B領域は公知でありその遺伝子も決定されている。

上記方法はより具体的には、例えば上記免疫原で免疫した哺乳動物の形質細胞(免疫細胞)と哺

乳動物の形質細胞腫細胞との融合細胞(ハイブリドーマ)を作成し、これよりFNのED-B領域を認識する所望抗体(モノクローナル抗体)を産生するクローンを選択し、該クローンを培養することにより実施される。

本発明抗体は上記方法により得られる粗製抗体液、即ち抗体産生ハイブリドーマ培養上清又はマウス腹水そのままであってもよく、更に之等を硫酸アンモニウム分画やイオン交換クロマトグラフィーやプロテインA抗原カラム等によるアフィニティクロマトグラフィー等により精製したものであってもよい。

本発明抗体の製造に当り、免疫原として用いられる上記FNのED-B領域91アミノ酸とプロテインAとの融合蛋白質は、前記式(1)で表わされるアミノ酸配列を少なくとも有している限り、特に限定はなく、例えば癌組織から調製した癌性FN、遺伝子組換え技術に従い製造された癌性

FN、それら癌性FNのED-B領域乃至はそれらのフラグメント、上記特定のアミノ酸配列を有する合成ペプチド等のいずれかとプロテインAとの融合蛋白質であればよい。之等の内で特に好ましいものとしては、本発明ED-B領域91アミノ酸をハプテンとして利用して得られるものを例示できる。

上記ED-B領域91アミノ酸とプロテインAとの融合蛋白質は、より好ましくはFNのED-B領域を有する癌性FNの樹立細胞株を利用して、遺伝子工学的手法により製造することができる。その詳細は次の通りである。

即ち、まず癌性FNを産生する培養樹立細胞株、例えば代表的にはヒト胎児肺組織から分離された正常2倍体線維芽細胞W1-38を腫瘍ウイルスSV40で形質転換(癌化)して得られる株化細胞であるW1-38VA13細胞より、グアニンシチオシンアネート法[Chirgwin, J. N. et al.,

Biochemistry, 18, 5294-5299 (1979)]にて、全RNAを得た後、このRNAからオリゴdTセロースカラムにてポリ(A⁺)RNAを選別し、次いでカワサキとウェンゲの方法(Kawasaki and Weng, PCR Technology, H.A. Erlich, ed.,

Stockton Press, New York, p89-98 (1989)]に従って、ポリメラーゼ・チェーン・リアクション法(以下これを「PCR法」と略す、Saiki, R. K., et al., Science, 239, 1350-1354 (1988))を用いてED-B領域をコードするcDNAを合成する。

即ち、ランダムヘキサマーをプライマーとして逆転写酵素により本細胞cDNAを合成した後、5'-CAGAGCTCCTGCACTTTTGA-3'を上流プライマー、3'-TGTGACTGTGTTGTTGGC-5'を下流プライマーとして、PCR法によりFN cDNA上のED-B領域をコードするSac I - Pvu II領域を増幅することができる。ここで用いられる2本のプライマ

一は、特に上記塩基配列に限定される必要はなく、目的の Sac I 又は Pvu II 部位を含むものであればいずれでもよい。上記で得られる二本鎖 cDNA を Sac I 及び Pvu II で切断後、F N cDNA を含むプラスミド p L F 5 [K. Sekiguchi et al., Biochemistry, 25, 4936-4941 (1986)] から切り出した F N cDNA の Pvu II - Acc I 断片と共に、プラスミド p G E M 4 [プロメガ社より市販] の Sac I - Acc I 部位に挿入し、F N の E D - B 及びその周辺領域をコードする cDNA クローン (p G E M B 1) を得ることができる。

次に、上記 p G E M B 1 から E D - B を含む領域をコードする cDNA を、Eco RI - Pst I 断片として回収し、これをプロテイン A 遺伝子融合ベクター p R I T 2 T [ファルマシア社製] の Eco RI - Pst I 部位に挿入して、目的のプロテイン A と E D - B との融合蛋白質の発現ベクター p P A B 1 を取得する。

所望の免疫原を得る。

尚、上記方法においては E D - B 遺伝子を、E D - B 領域をコードする Sac I - Pvu II 断片とその下流の Pvu II - Acc I 断片とに分割して p G E M 4 ベクターにクローニングしているが、特にその必要はなく、例えば初めから Sac I - Acc I 断片を PCR 法により増幅させて用いることもできる。更に上記遺伝子は、ホスファイト・トリエステル法 [Nature, 310, 105 (1984)] 等の常法に従って、抗原の化学合成により全合成することも可能である。

本発明モノクローナル抗体の製造において、免疫原、即ち上記プロテイン A と E D - B 領域との融合蛋白質で免疫される哺乳動物としては、特に制限はないが、細胞融合に使用する形質細胞超細胞との適合性を考慮して選択されるのが望ましく、一般にはマウス、ラット等が有利に用いられる。免疫は一般的方法により、例えば上記免疫原又

上記発現ベクターによる宿主の形質転換は、例えば宿主細胞として 2 C I 857 温度感受性リプレッサーをもつ大腸菌 N 4 8 3 0 [ファルマシア社より入手] を用いて、リン酸カルシウム法 [P. Hanahan, D. M. Glover, ed., DNA cloning, vol.1, p109-135, IRL Press, Oxford, 1985] にて行なうことができる。かくして得られる形質転換体をし B 培地で培養後、ハナハンとメルソンの方法 [Hanahan, D. and Meselson, M., Gene, 10, 63-67 (1980)] を参照して、クローニングを行なうことにより、目的とするプロテイン A - E D - B 融合蛋白質陽性クローンを取得できる。

目的融合蛋白質の産生は、上記陽性クローンを単離後、培養し、ヒートインダクションをかけることにより実施でき、得られる蛋白質は超音波破砕により液体中より放出させて回収でき、またイムノグロブリン不溶化カラムを用いたクロマトグラフィーにより精製できる。かくして精製された

は後記するような適当な結合試薬を用いて抗体 (抗原性の高い異種蛋白) と結合させた免疫抗原を、哺乳動物に静脈内、皮下、腹腔内注射等により投与することにより実施できる。

上記免疫抗原の製造において、用いられる抗体としては、通常抗原の作成に当り慣用される高分子の天然もしくは合成の蛋白質を広く使用できる。該抗体としては例えば馬血清アルブミン、牛血清アルブミン、ウサギ血清アルブミン、人血清アルブミン類、ヒツジ血清アルブミン等の動物の血清アルブミン類；馬血清グロブリン、牛血清グロブリン、ウサギ血清グロブリン、人血清グロブリン、ヒツジ血清グロブリン等の動物の血清グロブリン類；馬チログロブリン、牛チログロブリン、ウサギチログロブリン、人チログロブリン、ヒツジチログロブリン等の動物のチログロブリン類；馬ヘモグロビン、牛ヘモグロビン、ウサギヘモグロビン、人ヘモグロビン、ヒツジヘモグロビン等の動

物のヘモグロビン類；キーホールリンベツトヘモシアニン (K L H) 等の動物のヘモシアニン類；
 昆虫より抽出された蛋白質 (アスカーリス抽出物、特開昭56-16414号公報、J. Immun., 111, 260-268 (1973)、J. Immun., 122, 302-308 (1979)、J. Immun., 92, 893-900 (1967) 及び Am. J. Physiol., 199, 575-578 (1960) に記載のもの又はこれらを更に精製したもの)；ポリリジン、ポリグルタミン酸、リジン-グルタミン酸共重合体、リジン又はオルニチンを含む共重合体等を挙げることができる。

ハプテン-抗体結合試薬としては、通常抗原の作成に当り慣用されているものを広く使用できる。具体的にはチロシン、ヒスチジン、トリプトファンを架橋結合させる、例えばビスジャソタイズドベンジジン (B D B)、ビスジャソタイズド-3, 3'-ジャソニジン (B D D) 等のジャソニウム化合物；アミノ基とアミノ基とを架橋結合させる、

例えばグリオキサル、マロンジアルデヒド、グルタルアルデヒド、スクシンアルデヒド、アジポアルデヒド等の脂肪族ジアルデヒド類；チオール基とチオール基とを架橋結合させる、例えば N' - α -フェニレンジマレイミド、 N' - N' - m -フェニレンジマレイミド等のジマレイミド化合物；アミノ基とチオール基とを架橋結合させる、例えばメタマレイミドベンゾイル-N-ヒドロキシスクシンイミドエステル、4-(マレイミドメチル)-シクロヘキサシン-1-カルボキシル-N'-ヒドロキシスクシンイミドエステル、N-スクシンニジル-3-(2-ピリジルシクロ)プロピオネート (S P D P) 等のマレイミドカルボキシル-N-ヒドロキシスクシンイミドエステル類；アミノ基とカルボキシル基とをアミド結合させる通常のペプチド結合形成反応に用いられる試薬、例えば N 、 N -ジシクロヘキシルカルボジイミド (D C C)、 N -エチル-N'-ジメチル

アミノカルボジイミド、1-エチル-3-ジソプロピルアミノカルボジイミド、1-シクロヘキシル-3-(2-モルホリニル-4-エチル)カルボジイミド等のカルボジイミド類等の脱水縮合剤等を挙げることができる。また上記ハプテン-抗体結合試薬としては、 p -ジャソニウムフェニル酢酸等のジャソニウムアリールカルボン酸類と通常のペプチド結合形成反応試薬、例えば上記脱水縮合剤とを組合せたものも使用可能である。

上記ハプテン、抗体蛋白、ハプテン-抗体結合試薬、スパーサー等を用いる免疫抗原の製造反応は、常法に従うことができ、一般には水溶液もしくは pH 5~10程度の通常の緩衝液中、好ましくは pH 6~9程度の緩衝液中、0~40℃、好ましくは室温付近で行なわれる。該反応は通常約2~5時間程度で完結する。

上記においてハプテン、ハプテン-抗体結合試薬及び抗体の使用割合は、適宜に決定できるが、

通常ハプテンに対して抗体を0.5~5倍重量程度、好ましくは1~2倍重量程度、及びハプテン-抗体結合試薬を1~30倍モル程度用いるのがよい。上記によりスパーサーを伸介してもしくは直接に抗体とハプテンとが結合したハプテン-抗体複合体からなる所望の免疫抗原が取得される。

反応終了後得られる抗原は常法に従い、例えば透析法、ゲル濾過法、分別沈澱法等により容易に単離精製できる。

前記免疫は、より具体的には、免疫原を生理食塩水含有リン酸緩衝液 (P B S) や生理食塩水等で適当な濃度に希釈し、所望により通常のアジュバントと併用して、供試動物に2~14日毎に数回投与し、総投与量が、例えばマウスでは約10~100 μg 程度、家兎では約0.2~2.0 mg 程度になるようにすることにより行ない得る。上記アジュバントとしては、百日咳ワクチン、完全フロイドアジュバント、アラム等を用い得る。

抗体の採取は、上記最終投与の1～2週間経過後、免疫化された動物から採血し、これを遠心分離後、血清を分離することにより行なわれる。

上記モノクローナル抗体の製造において用いられる免疫細胞としては、上記最終投与の約3日後に摘出した脾臓細胞を使用するのが好ましい。

上記免疫細胞と融合される他方の親細胞としての哺乳動物の形質細胞腫細胞としては、既に公知の種々のもの、例えば $p3/\times 63-Ag8(X63)$ [Nature, 256, 495-497 (1975)]、 $p3/\times 63-Ag8.U1(P3U1)$ [Current Topics in Microbiology and Immunology, 81, 1-7 (1978)]、 $P3/NS1-1-Ag4-1(NS-1)$ [Eur. J. Immunol., 6, 511-519 (1976)]、 $Sp2/O-Ag14(Sp2/O)$ [Nature, 276, 269-270 (1978)]、 FO [J. Immunol. Meth., 35, 1-21 (1980)] 等やラットにおける $21O.RCY3.Ag1.2.3$ 、

$(Y3)$ [Nature, 277, 131 (1979)] 等の骨髓腫細胞等を使用できる。

上記免疫細胞と形質細胞腫細胞との融合反応は、公知の方法、例えばマイルスタイン(Milstein)らの方法 [Method in Enzymology, 13, 3 (1981)] 等に準じて行なうことができる。より具体的には、上記融合反応は、通常の融合促進剤、例えばポリエチレングリコール(PEG)、センダイウイルス(HVJ)等の存在下に、通常の培地中で実施され、培地には更に融合効率を高めるためにジメチルスルホキシド等の補助剤を必要に応じて添加することもできる。また、電気処理(電気融合)による方法等を適宜採用することもできる。免疫細胞と形質細胞腫細胞との使用比は、通常の方法と異なり、例えば形質細胞腫細胞に対して免疫細胞を約1～10倍程度用いるのが普通である。融合反応時の培地としては、上記形質細胞腫細胞の増殖に通常使用される各種のもの、例えば

RPMI-1640培地、MEM培地、その他この種細胞培養に一般に利用されるものを例示でき、通常之等培地は牛胎児血清(FCS)等の血清補液を抜いておくのがよい。

細胞融合は上記免疫細胞と形質細胞腫細胞との所定量を上記培地内でよく混合し、予め37℃程度に加熱したPEG溶液、例えば平均分子量1000～6000程度のものを、通常培地に約30～60w/v%の濃度で加えて混ぜ合わせることににより行なわれる。以後、適当な培地を逐次添加して遠心し、上清を除去する操作を繰返すことにより所望のハイブリドマが形成される。

得られる所望のハイブリドマの分離は、通常の選別用培地、例えばHAT培地(ヒポキサンチン、アミノプタリン及びチミジンを含む培地)で培養することにより行なわれる。該HAT培地での培養は、目的とするハイブリドマ以外の細胞(未融合細胞等)が死滅するのに充分な時間、通

常数日～数週間行なえばよい。かくして得られるハイブリドマは、通常の限界希釈法により目的とする抗体の検索及び単クローン化に供される。

目的抗体産生株の検索は、例えばELISA法 [Engvall, E., Meth. Enzymol., 70, 419-439 (1980)]、ブランク法、スポット法、凝集反応法、オクタロニー(Ouchterlony)法、ラジオイムノアッセイ(RIA)法等の一般に抗体の検出に用いられている種々の方法〔「ハイブリドマ法とモノクローナル抗体」、株式会社R&Dプランニング発行、第30-53頁、昭和57年3月5日〕に従い実施することができる、この検索には前記免疫抗原が利用できる。

かくして得られる本発明の所望のモノクローナル抗体を産生するハイブリドマは、通常の培地で絶代培養することができ、また液体培養中で長期間保存することができる。

上記ハイブリドマからの本発明モノクローナ

ル抗体の採取は、該ハイブリドマを、常法に従って培養してその培養上清として得る方法や、ハイブリドマをこれと適合性のある哺乳動物に投与して増殖させ、その腹水として得る方法等が採用される。前者の方法は、高純度の抗体を得るのに適しており、後者の方法は、抗体の大量生産に適している。

また上記のごとくして得られる抗体は、更に塩析、ゲル伊過法、アフィニティクロマトグラフィー等の通常の手段により精製することができる。

かくして、本発明抗ED-Bモノクローナル抗体を製造できる。

本発明抗体の利用につき詳述すれば、該抗体はこれを利用して例えば免疫沈降法、アフィニティクロマトグラフィー等の通常の精製手段によりFNのED-B領域を、簡便且つ特異的に精製することができる。また本発明抗体の利用によれば、体液等を検体として該検体中の癌性FNを免疫反

応により特異的に測定することができる。該方法としては、通常の競合法、サンドイッチ法によるラジオイムノアッセイ(RIA)、酵素免疫測定法(ELISA)、凝集法等の通常の免疫学的手段が挙げられ、之等各方法の操作、手順等は常法に従うことができる。

より具体的には、例えば競合法を実施する場合、測定しようとする検体中の癌性FNと、一定量の不活性化されたFNのED-Bとを、標識剤で標識された本発明抗体の一定量と競合反応させ、次いで不溶化FNのED-Bと標識抗体との結合体及び非結合標識抗体とを分離し、そのいずれか一方の標識活性を測定することにより、検体中の癌性FNを定量することができる。またサンドイッチ法を実施する場合、測定物質(検体)と不溶化された本発明抗体とを反応させて、FNのED-B不溶化抗体複合体を形成させ、この複合体に、標識抗体の一定量を反応させ、次いで形成される

複合体と標識抗体との結合体の標識活性又は非結合標識活性を測定することにより、上記と同様に検体中の癌性FNを定量できる。

上記各種の検定法において、検体としては、体液、例え血液、尿、細胞組織液等を使用でき、之等の内では血液、特に血清又は血漿が好ましい。

標識剤で標識された本発明抗体及び標識抗体の作成は、適当な標識剤を用いて常法に従い実施できる。標識剤としては通常のもの、例えば¹²⁵I、¹³¹I、トリチウム等の放射性物質、グルコamilラーゼ、パーオキシダーゼ(POX)、キモトリプシン、プロカルボキシペプチダーゼ、グリセロールデヒド-3-リン酸脱水素酵素、アミラーゼ、ホスホリラーゼ、アルカリフォスファターゼ、D-Nase、F-Nase、β-ガラクトシダーゼ、グルコース-6-フォスフェートデハイドロゲナーゼ、オルニチンデカルボキシラーゼ等の各種酵素試薬等を例示できる。標識化方法としては、例

えば放射性ヨードの場合、クロラミンTを用いる酸化ヨード化法[W. M. Hunter and F. C. Greenwood; *Nature*, **194**, 495 (1962); *Biochem. J.*, **89**, 144 (1963) 参照]等により行なわれ、酵素試薬の導入は、通常のカップリング法、例えばエルランガー(B. F. Erlanger)らの方法[*Acta Endocrinol. Suppl.*, **168**, 206 (1972)]及びカロール(M. H. Karol)らの方法[*Proc. Natl. Acad. Sci., U.S.A.*, **57**, 713 (1967)]等の方法によつて行なうことができる。

また、不溶化された本発明抗体及び不溶化FNのED-B、例えばプレートに物理的又は化学的に固相化したものは、本発明抗体又はED-Bを適当な不溶性担体に化学的又は物理的に結合させることにより製造できる。用いられる担体としてはセルロース粉末、セファデックス、セファロー、ポリスチレン、紙、カルボキシメチルセルロース、イオン交換樹脂、デキストラン、プラス

チックフィルム、プラスチックチューブ、ナイロン、ガラスビーズ、絹、ポリアミン-エチルビニルエーテル-マレイン酸共重合体、アミノ酸共重合体、エチレン-マレイン酸共重合体等を例示できる。上記不溶化は共有結合法としてのジアゾ法、ペプチド法、アルキル化法、架橋試薬による抗体結合法（架橋試薬としてグルタルアルデヒド、ヘキサメチレンイソシアナート等を使用）、 U 及び R 反応による抗体結合法等の各種化学反応手段、イオン交換樹脂のような担体を用いるイオン結合法、ガラスビーズ等の多孔性ガラスを担体として用いる物理的吸着法等により実施できる。

上記検定法における反応（免疫反応）は、通常 $4 \sim 5^\circ\text{C}$ 以下、好ましくは $4 \sim 40^\circ\text{C}$ の温度で、数時間～24時間程度を要して実施できる。

かくして本発明抗体を用いれば、簡単に、高精度で、検体中の癌性FNもしくはED-Bを保有するFNを測定することができる。

該細胞はヒト胎児肺組織から分離された正常2倍体腺癌芽細胞W1-38を腫瘍ウイルスSV40で形質変換して得られた株化細胞であり、ギラルディ (A. J. Girardi) らによりその性質が明らかにされており [Ann. Med. Exp. Biol. Fenn., 11, 242-254 (1966)]、ATCCにATCC CCL 75.1として寄託されている。

上記W138VA13細胞を、フレッシュニー (R. I. Freshney) 著「カルチャーオブアニマルセルズ (Culture of Animal Cells)」の記載 (Ann R Liss, Inc., New York, 1983) に従い培養した。

トリプシン処理により浮遊させたW138VA13細胞を約 10^6 個ずつ15cm培養皿（ファルコン組織培養ディッシュ#3025）10枚に播き、10% FCS（牛胎児血清）を含むDMEM培地（ダルベッコ改良イーグル培地、ギブコ社製）を用いて5% CO_2 存在下で、 37°C で5日間培

かか本発明抗体を利用した精製系及び測定系の設定及びその改良乃至応用は、当業者にとり自明である。

発明の効果

本発明によれば、FNの抗ED-Bモノクローナル抗体及びその製造のための免疫原としてのFNのED-B-プロテインA融合蛋白質が提供される。本発明抗体の利用によれば癌性FNの研究や癌の診断法及び治療法が提供される。

実施例

以下、本発明を更に詳しく説明するため、実施例を挙げるが、本発明は之等に限定されない。

実施例 1

ED-B-プロテインA融合蛋白質の製造

① FNのED-B領域を含むSac I - Pvu II断片の調製

a) 細胞の培養

この例ではW1-38VA13細胞を用いた。

養し、ラバーポリスマンを用いて細胞を培養皿より剥離し、遠心分離 ($500 \times g$, 5分) により約1gのW138VA13細胞を回収した。

b) cDNAライブラリーの調製

上記①で得られた細胞約1gを1.5mlのGTCホモジネート緩衝液 [5.3Mグアニジウムチオシアネート、0.02M N-ラウリルサルコシルナトリウム、0.03Mクエン酸三ナトリウム、0.8% β -メルカプトエタノール、0.7% アンチフォーム289 (除泡剤、シグマ社製)] を入れたポッター式ホモジナイザーに加えた。

10往復させた後、内容物をビーカーに移し、20mlのシリリングに22Gの注射針を付けて勢いよく3回通しシリリングした。

5.7M塩化セシウム及び0.1M EDTAを遠心チューブに約4ml入れ、その上に上記ホモジネート約8mlを重ね、 20°C 、3200rpmで20時間遠心分離を行なって全RNAを同

収した。

全RNAを5 μ g以下の濃度に希釈し、65℃で7分間インキュベート後、氷冷中で2分間急冷した。等量の2倍オリゴdT結合緩衝液

[1.0M NaCl、20mMトリス-HCl、pH7.5]及び1/100容量の2.0%SDSを添加してよく混合した。次いでオリゴdT結合緩衝液[0.5M NaCl、10mMトリス-HCl、pH7.5、0.1%SDS]で平衡化したオリゴdTセルロースカラム(バイオ・ラッド社)に付加した。未吸着区分を再度65℃で7分間反応させ、氷冷中で2分間急冷して再度カラムに付加した。カラムを10倍容のオリゴdT結合緩衝液で洗浄し、更に10倍容のオリゴdT洗浄液[0.1M NaCl、10mMトリス-HCl、pH7.5、0.1%SDS]を使用して洗浄した。オリゴdTセルロースに結合したA⁺RNAをオリゴdT溶出液[10mMトリス

-HCl、pH7.5、0.05%SDS]により溶出させた。溶出液に1/25容量の5M NaCl及び2.5容量のエタノールを加え、よく混合して-20℃で一昼夜放置した。次いでこれを12000rpmで15分間遠心分離して、ポリA⁺RNAを沈殿させ、70%エタノールに再度懸濁させて同様に遠心分離し、沈殿を乾燥後、適量の水に溶かした。

上記方法で得られたポリA⁺RNAからカワサキとワングの方法[Kawasaki and Wang, PCR Technology, H.A.Erlich, ed., Stockton Press, New York, p89-98 (1989)]に従って、FN cDNAのED-B領域をコードする領域をポリメラーゼ・チェーン・リアクション法により増幅した。

c) プライマーの合成

次の2つのオリゴデオキシヌクレオチドプライマーを調製した。

d) 一本鎖cDNAの合成

0.5 μ gチューブ(エッペンドルフ社)に、10 μ lの2 \times 反応用緩衝液[40mMトリス-HCl、pH8.4、100mM KCl、5mM MgCl₂、0.2 μ g/25 μ lスクレーパーフリー牛血清アルブミン、2mM dATP、2mM dGTP、2mM dCTP、2mM TTP、2単位/25 μ l Rnasin (プロメガ社製)、100 μ mol ランダムヘキサマー (ファルマシア社製)]と、予め90℃で5分間熱処理した約1 μ gのRNAを含む溶液9 μ lとを混合した後、1 μ lのマウスモロニー白血ウィルス由来の逆転写酵素(約200単位)を加え、室温で10分間、更に42℃で30分間インキュベートして、一本鎖cDNAを合成した。反応液を10分間95℃で加熱して反応を停止させた。

e) Sac I - Pvu II断片の増幅

上記d)の加熱処理により反応を停止させた一本

上流プライマー (Sac I サイト) :

5'-CAGAGCTCTGCACCTTTGA-3'

上流プライマー (Pvu II サイト) :

3'-TGTGACTGTGTGTTGGC-5'

上記プライマーの調製は、自動DNA合成装置(アプライド・バイオシステムズ社製、380A型)を用いて、4種の塩基の β -シアノエチルホスホアミダイト誘導体より固相法により合成した。合成されたオリゴヌクレオチドの脱保護と固相担体からの遊離は、濃アンモニア水中で55℃下に10時間加熱することにより行なった。このようにして調製した合成オリゴヌクレオチドは、HPLCで精製し、最終的に約50 μ gの目的オリゴヌクレオチドをそれぞれ上流プライマー及び下流プライマーとして得た。

得られた精製オリゴヌクレオチドはTBE緩衝液[10mMトリス-HCl、pH7.4、1mMEDTA]に溶解し、-20℃で保存した。

融cDNA溶液20μlに、50Pmolずつの上流プライマー及び下流プライマーを含む80μlの1×PCR反応用緩衝液[20mMトリス-HCl、pH8.4、50mM KCl、2.5mM MgCl₂、0.1mg/mlタクリンブルーフリー牛血清アルブミン]と、5単位のTaqポリメラーゼ(パーキンエルマー/シグマ社製、1μl)とを加え、100μlのミネラルオイルを重層した後、95℃で1.5分間、次に50℃で3分間、更に72℃で3分間加熱する操作を35回繰り返して、所望のED-B領域をコードするSac I - Pvu II cDNA断片を増幅した。反応終了後、10単位のSac I を添加し、37℃で2時間インキュベートして、増幅させたSac I - Pvu II cDNA断片の5'側Sac I サイトを露出させた。

上記反応液について、これを異化エチジウムの存在下、φX174 DNAのHae III 分解DNA

断片を分子重量マーカーとして1.5%アガロースゲルを用いた電気泳動を行なうことにより、所望の385塩基対の大きさをもつSac I - Pvu II断片が増幅されていることを確認した。

f) Sac I - Pvu II断片の精製

上記e)に従いアガロースゲル上で分離されたSac I - Pvu II断片を、ドレッツェンらの方法[Sac I - Pvu II断片を、ドレッツェンらの方法[*Dretzen, G. N., et al., Anal. Biochem.*, 112, 295-298 (1981)]を用いて、DEAEセルロース膜(SandS社製、NA45)上に吸着させた後、吸着されたDNA断片を溶出バッファー[50mMトリス-HCl、pH8.0、1M NaCl、10mM EDTA]を用いて、DEAEセルロース膜より分離させ、その後エタノール沈殿により、所望のSac I - Pvu II断片(約100ng)を回収した。

② FncDNA Pvu II - Acc I断片の調製

a) セキグチらにより単離されたヒトフィブロネ

クチンcDNAクローンpLF5 [Sekiguchi, K., et al., *Biochemistry*, 23, p4936-4941 (1986)] 20μgを、50μlの反応緩衝液[10mMトリス-HCl、pH7.5、7mM MgCl₂、60mM NaCl、7mM 2-メルカプトエタノール、0.01%牛血清アルブミン]に溶解し、これに20単位のPvu IIとAcc I (どちらも宝酒造社製)とを加え、37℃で2時間反応させた。反応終了後、1%アガロースゲルを用いた電気泳動を行なって、所望のPvu II - Acc I断片(226塩基対)を分離し、その後、前記①-f)に記した如く、DEAEセルロース膜を用いて所望のDNA断片(約500ng)を回収した。

③ FncDNAのSac I - Acc I断片の

pGEM4へのクローニング

pGEM4 (プロメガ社製) 5μgを20μl

の反応緩衝液[10mMトリス-HCl、pH

7.5、7mM MgCl₂、60mM NaCl、7mM 2-メルカプトエタノール、0.01%牛血清アルブミン]に溶解させ、これに10単位のSac I (宝酒造社製)と10単位のAcc I (宝酒造社製)とを加えて、37℃で2時間インキュベートし、pGEM4のポリリンカー領域をSac I とAcc I 部位で開裂させた。反応生成物をフェノール処理した後、エタノール沈殿により開裂させた。プラスミドDNAを回収し、これを48μlの反応緩衝液[50mMトリス-HCl、pH9.0、0.1mM 2-メルカプトエタノール、1mM MgCl₂、1mM スペルミジン]に溶解させ、これに20単位の牛牛筋アルカリホスファターゼ(宝酒造社製)を加えて、37℃で15分間、次いで56℃で15分間加熱して、5'末端の脱リン酸化を行なった。

10%SDSを2.5μl加えた後、68℃で15分間加熱して酵素を失活させ、フェノール抽

出の後にエタノール沈殿を行なって、5' 末端を脱リン酸化したプラスミド DNA を回収した。

次に、上記プラスミド DNA 2.0 μg と、上記①及び②で得られた各 cDNA 断片のそれぞれ 2.0 μg とを、2.4 μg のライゲーション緩衝液 [6.6 mM トリス-HCl、pH 7.6、5 mM MgCl₂、5 mM ジチオスレイトール、1 mM ATP] に溶解させ、これに T4 DNA リガーゼ (宝酒造社製) 300 単位を加えて 16°C で 16 時間インキュベーションし、pGEM4 の Sac I - Acc I 部位に FDN の ED-B 領域をコードする Sac I 部位から Acc I 部位までの cDNA 断片を挿入した。

次に、この反応液 1 μl を分取し、これを 100 μl の E. coli HB101 コンピテント細胞 (宝酒造社製) と混和後、氷冷下で 30 分間、次いで 42°C で 90 秒間インキュベーションして、プラスミド DNA を大腸菌に導入した。これに

LB 培地 [1% バクト・トリプトン、0.5% 酵母抽出液、1% 食塩] を 1 ml 加えて、37°C で 1 時間振盪培養した後、その 100 μl を分取して、アンピシリン 50 μg/ml を含む LB 寒天プレート [1.5% バクトアガー、1% バクト・トリプトン、0.5% 酵母抽出液、1% 食塩] 上に播き、37°C で 14 時間インキュベートしてプラスミド DNA により形質転換した大腸菌のコロニー約 200 個を得た。この中から 12 個を無作為に採取し、50 μg/ml のアンピシリンを含む LB 培地で培養後、バイリンポインドリー [Birchbin and Doly] の変法 [Molecular Cloning, A Laboratory Manual, T. Maniatis et al., ed. p360-369 (1982)] により各コロニーからプラスミド DNA を回収した。Eco RI と Pst I の二重消化により、予想される約 600 塩基対の挿入配列を有するプラスミドクローン (pGEMB1) を選別した。

④ pGEMB1 からの Eco RI - Pst I 断片の回収

a) プラスミド DNA の単離

上記③で得られたプラスミドクローン pGEMB1 を含む大腸菌株を、50 μg/ml のアンピシリンを含む LB 培地 500 μl を用いて、37°C で 12 時間培養した。その後、5000 × g、10 分の遠心により菌体を回収し、アルカリ溶菌法 [Molecular Cloning, A Laboratory Manual, T. Maniatis et al., ed. p90-91 (1982)] により、以下の通りプラスミド DNA を単離した。

即ち、菌体を、8 ml のリゾチーム 5 mg/ml を含む緩衝液 I [50 mM グルコース、25 mM トリス-HCl、pH 8.0、10 mM EDTA] に懸濁させ、室温で 5 分間放置した後、これに 1.6 ml の 0.2 N NaOH / 1% SDS 溶液を加えて素早く混和し、氷冷下で 10 分間培養させた。次に 1.2 ml の氷冷した 5 M 酢酸カリウム溶液

(pH 4.8) を加えて混和し、更に氷冷下で 10 分間放置した。

上記の後、20000 rpm、20 分間、4°C で遠心し、上清 3.2 ml を 1.6 ml ずつ 2 本のコーレックスガラス遠心管に移し、それぞれに 1.0 ml のイソプロパノールを加えて室温で 15 分間放置した後、12000 × g、30 分間、15°C で遠心し、プラスミド DNA を沈澱として回収した。

この沈澱を風乾した後、8 ml の TE 緩衝液 [10 mM トリス-HCl、pH 8.0、0.1 mM EDTA] に溶解し、これに 8 g の塩化セシウムと 0.4 ml の 1 mg/ml の臭化エチジウム溶液を加え、よく混和した後、2000 rpm、5 分間室温にて遠心して不溶物を除いた。上清を 1.2 PA シールチューブ (日立工機製) に移し、チューブ上部をミネラルオイルで満たした後、55000 rpm、1.6 時間、19°C で遠心して、プラスミド DNA のバンドを形成させた。次に、

注射針を用いてプラスミドDNAを回収し、エタノール沈殿によって所望のpGEMB1プラスミドDNA (約200μg)を得た。

b) Eco RI - Pst I断片の回収

上記a)で得られたpGEMB1プラスミドDNA 5μgを、25μgのEco RI - Pst I用反応緩衝液 [10mMトリス-HCl, pH7.5, 10mM MgCl₂, 50mM NaCl, 1mMジチオスイトール]に溶解し、1.0単位のEco RIと1.0単位のPst Iを加えて、37℃で2時間インキュベートし、プラスミドDNAをEco RI部位とPst I部位で切断した。得られた反応液より、5%アガロースゲル電気泳動により、所望のEco RI - Pst I断片を分離し、前記①に記したDEAEセルロース膜を用いる方法により所望のDNA断片 (約300ng)を回収した。

⑤ Eco RI - Pst I断片のpRIT2Tへの挿入

a) プラスミドベクターの製造

プロテインA遺伝子融合ベクターpRIT2T (ファルマシア社製) 2μgを、Eco RI - Pst I用反応緩衝液20μgに溶解し、Eco RIとPst Iとをそれぞれ1.0単位ずつ加えて、37℃で2時間インキュベートし、Eco RI - Pst I部位でプラスミドDNAを開裂させた。反応生成物をフェノール抽出した後、エタノール沈殿により開裂したプラスミドDNAを回収し、その5'末端を前記⑤に記載した方法に従って、牛小腸アルカリホスファターゼを用いて脱リン酸化し、再度フェノール抽出を行なった後、エタノール沈殿により所望のプラスミドベクター1μgを得た。

b) プラスミドベクターへのEco RI - Pst I断片の挿入

上記a)に従いEco RIとPst Iとで開裂され、その5'末端を脱リン酸化されたpRIT2Tプラスミド20ngと、前記⑤で調製されたpGEMB1由来のEco RI - Pst I断片20ngとを、前記⑤

に記載のライゲーション緩衝液24μgに溶解し、これに300単位のT4DNAリガーゼを加えて、16℃で16時間インキュベートして、pRIT2Tのポリリンカー領域にpGEMB1由来のEco RI - Pst I断片を挿入した。

c) 形質転換体の作製

上記b)で得られた反応液1μgを用いて、前記⑤に記した方法に従い、大腸菌E. coli HB101株を形質転換し、9cmのLB渾天プレート上に約50個のコロニーを得た。この中から無作為に12個のコロニーを別々に採取し、1.5μlのアンピシリンを含むLB培地で培養した後、バイルンポイントドリー [Birabin and Doly] の変法により、各コロニーからプラスミドDNAを回収した。かくして得られたプラスミドDNA (約1μg)を、Eco RI - Pst I用反応緩衝液10μgに溶解した後、Eco RIとPst Iとをそれぞれ5単位ずつ加えて、37℃で2時間インキュベートし、

得られた反応生成物を1%アガロースゲル電気泳動により分析して、623塩基対のEco RI - Pst I断片が生成しているクローン (pPAB1)を同定した。

d) 上記c)で同定されたプラスミドpPAB1を有する大腸菌株を500μlのアンピシリンを含むLB培地を用いて培養し、前記⑤のa)に示したアルカリ溶菌法に従って、所望のプラスミドDNA pPAB1約300μgを得た。

⑥ プラスミドpPAB1の大腸菌N4830への導入

上記⑤で得られたpPAB1プラスミドDNAを、マンデルとヒガ (Mandel and Higa) のリン酸カルシウム法 [J. Mol. Biol., 53, 156 (1970)]に従って、大腸菌N4830 (ファルマシア社より入手)に、以下の通り導入した。

即ち、LB培地100μl中で大腸菌N4830を37℃で低濃度培養し、菌体密度が約5×10⁷

ノ rd となつたところで培養を止め、水浴中で冷却した。4000×gで5分間、4℃で遠心して集菌した後、沈澱を50 rd の水冷した50mM塩化カルシウム-10mMトリス-HCl (pH 8.0)に懸濁させ、水浴中で15分間静置した後、4000×gで5分間、4℃で遠心分離した。得られた沈澱を7 rd の水冷した50mM塩化カルシウム-10mMトリス-HCl (pH 8.0)の溶液に再懸濁させ、氷冷中に静置した。かくして調製した大腸菌の懸濁液0.2 rd にTE緩衝液に溶解させたpPAB1プラスミド溶液10 μ l (プラスミドDNA10 rd を含む)を加え、氷浴中で30分間静置した後、42℃の温浴中に2分間加熱し、次に1 rd のLB培地を加えて、37℃で1時間インキュベートした。かくして得られた大腸菌懸濁液100 μ lを前記した組成のアンピシリンを含むLB寒天培地上に播布し、37℃で14時間インキュベートして、形質転換した大

腸菌コロニーを寒天培地上に生じさせた。

⑦ プロテインA-E-D-B融合蛋白質の単離

上記⑥で得られた形質転換体(プラスミドpPAB1で形質転換した大腸菌N4830)を、500 rd のLB培地で30℃で14時間、振盪培養した後、予め54℃に加熱した500 rd のLB培地を加え、更に42℃の湯浴中で90分間振盪培養して、プロテインA-E-D-B融合蛋白質の発現を誘導した。

その後、5000×gで15分間、4℃で遠心して菌体を回収し、これを水冷したトリス緩衝生理食塩水[50mMトリス-HCl、pH7.6、150mM NaCl]100 rd に懸濁させ、氷浴中に超音波破砕(プランソン社製、ソニファイアー250)を使用し、出力設定7にて3分間の処理を3回繰り返す)することにより、菌体中の蛋白質を放出させた。この破砕液約100 rd を遠心分離(16000×g、20分、4℃)して上

清液分約95 rd を回収し、300 rd のトリス緩衝生理食塩水を加えて希釈した後、約10 rd のIgG-Sepharose 6ファーストフロー(ファルマシア社製)を充填したカラムに添着して、プロテインA-E-D-B融合蛋白質をカラムに吸着させた。該カラムを100 rd のトリス緩衝生理食塩水、次に20 rd の5mM酢酸アンモニウム溶液(pH5.0)でそれぞれ洗浄した後、吸着した蛋白質を0.5M酢酸溶液にて溶出させた。かくして得られたプロテインA-E-D-B融合蛋白質をトリス緩衝生理食塩水に対して二昼夜透析して、所要の抗原約1 μ gを得た。

実施例 2

ハイブリドーマの作製

実施例1で得られた精製E-D-BプロテインA融合蛋白質の0.05 μ gを、0.5 rd のPBSで希釈した後、同量のフロイド完全アジュバント(complete Freund's adjuvant)と混合乳化さ

せ、これを0.2 rd ずつ、雄のBalb/cマウス(8週齢)に皮下投与した。その後、同様にして4回、2週間おきに追加投与して免疫し、最終免疫の3日後に脾臓を摘出した。

摘出脾臓より脾細胞を取り出し、該細胞中に存在する赤血球を0.83%塩化アンモニウム液で4℃下に1～2分間処理して離除去した。上記で得られた細胞を懸作リンパ球細胞として集め、37℃に加熱したRPMI-1640培地で3回洗浄した。

次にマウス骨髄腫細胞[P3U1、Current topics in Microbiology and Immunology, 73, p3 (1981) 等参照]を、15%FCS(牛胎児血清)を含有するRPMI-1640培地に8-アザグアニン100 μ Mを加えた培地中で、継代培養し、これをミエローマ細胞として用い洗浄した。

上記ミエローマ細胞と骨髄腫細胞を細胞数比10:1になるように50 rd のチューブ内で混和

し、得られた細胞混合物を $500 \times g$ で5分間遠心後、上清をパスツールピペットで完全に除去した。この操作は 37°C に保温した水槽内にて行なった。

次に3.5%ポリエチレングリコール1500 (和光純薬社製、以下PEGと略称する) 4mlを加えて、ゆっくりと1~2分間かき混ぜ、1分間放置し、次いで 37°C に保温したFCSを含まないRPMI-1640増地2mlをゆっくりと1分間かけて加え、1分間放置し、更に同液4mlを加えて2分間放置し、更に同液4mlを加えて4分間放置した。次いで、 37°C に保温した1.5% FCS、0.05力価/mlの硫酸ストレプトマイシン、60000U/mlのペニシリンGカリウム、54mg/mlのゲンタマイシン及び1mlピルベートを含有するRPMI-1640 (以下これを完全RPMI-1640増地という) 8mlを2~3分間かけて加えた後、 $500 \times g$ で5分間遠心分離

した。上清を吸引除去し、 37°C に保温した完全RPMI-1640増地に、脾細胞 1×10^6 個/mlとなるように懸濁させた。次に、この懸濁液を96ウェルのプレート(コスター社製)に0.1mlずつ分注し、 37°C 、5% CO_2 、100%湿度のインキュベーター内で24時間培養した。その後、各ウェルに、ヒポキサンチン $1 \times 10^{-4}\text{M}$ 、アミノプテリン 4×10^{-7} 及びチミジン $1.6 \times 10^{-5}\text{M}$ を含む10% FCS添加完全RPMI-1640増地(以下これをHAT増地という)の0.1mlずつを添加した。以後、上清を2日目及び3日目にそれぞれ0.1mlずつ吸引し、新しいHAT増地0.1mlずつを加えて交換した。その後、上記座交換を2~3日おきに行なった。6日目に同様に上清を吸引し、ヒポキサンチン $1 \times 10^{-4}\text{M}$ 及びチミジン $1.6 \times 10^{-5}\text{M}$ を含む完全RPMI-1640増地(以下これをHT増地という)に代えた。以後、完全

RPMI-1640増地で増殖維持した。

上記操作による細胞融合後、10~14日間コロニーが肉眼で観察されるようになった。細胞が96ウェルプレートの底面積の1/4を占めた時より、ED-Bを保持したヒト胎盤由来FNを抗原とする酵素免疫法(ELISA法)にて、培養上清を試験し、陽性となったウェルから直ちに限界希釈法(Method in Enzymology, 13, 3 (1981))により、ハイブリドーマのクロニングを行なった。

即ち、Balb/c系マウス胸腺細胞 1×10^6 個を含むように調製した10% FCS添加RPMI-1640増地の20mlを用いて、ハイブリドーマを3個/ウェル、1個/ウェル及び0.3個/ウェルとなるように6ウェルプレートに0.2mlずつ播いてクロニングを行ない、目的とするハイブリドーマを樹立した。

上記クロニングは、ヒト正常脾臓細胞WI

-38を腫瘍ウイルスSV40で変化した細胞Wi-38VA13の培養上清から精製した毒性FN及び胎盤由来FNとの反応性を指標として、血漿型FNとの反応性がないことを確認しながら、上記クロニングを4回行ない、所望の反応性特異性を有する本発明のモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマ4株を得た。

之等をそれぞれ「OAL-TFN-01」~「OAL-TFN-04」と命名した。

上記で得られたクロンOAL-TFN-01~OAL-TFN-04を、完全RPMI-1640増地に、5% CO_2 条件下で、 37°C にて、96時間培養した。培養液を3000rpmで10分間遠心分離して、目的のモノクローナル抗体を含む培養上清を得た。

得られたクロンの内の1株(本発明抗体産生ハイブリドーマOAL-TFN-01)を選定した。

該モノクローナル抗体産生細胞は、工業技術院微生物工業技術研究所に「OAL-TFN-01」なる表示で寄託されており、その寄託番号は「微生物寄第11540号 (PERM P-11540)」である。

上記クローンOAL-TFN-01の 1×10^6 個を、予めプリスタン(アルドリッチ社製)を接種しておいたBalb/c系マウスに腹腔内投与した。10~14日後、蓄積した腹水を採取し、本発明抗体を含む腹水を得た。

該腹水中の抗体を、ゲルクロマトグラフィー(セファクリール-S-300使用)及び陰イオン交換クロマトグラフィー(Q-セファロース使用)を用いて精製して、精製抗体OAL-TFN-01を得た。

以下、上記で得られた本発明モノクローナル抗体の特性を実施例3として示す。

実施例 3

の) $2 \mu\text{g}/\text{ウェル}$ をコートした(4℃、24時間)96ウェルポリスチレンマイクロプレート(NUNC社製)を、1%BSAのダルベッコリン酸緩衝液(pH7.2、以下D'PBSと略称する)で、4℃、24時間、ブロックした後、該プレートの各ウェルに実施例2で得た本発明抗体を含む培養上清 $50 \mu\text{l}$ を加え、室温で3時間反応させた。洗浄用緩衝液(D'PBS+0.05% Tween 20)で3回洗浄後、パーオキシダーゼ標識ヤギ抗マウス免疫グロブリン抗体(ザイメット社製)を用いて、FNのED-B・プロテインA融合蛋白質に結合した抗体を測定した。

その結果、培養上清の 1×10^4 倍希釈で充分な発色が認められた。

④ ELISA法による標準曲線

本発明モノクローナル抗体をD'PBSにて $25 \mu\text{g}/\text{ml}$ に希釈して、これを96ウェルマイクロプレートの各ウェルに $100 \mu\text{l}$ ずつ入れ、

本発明抗体の性状

① 抗体のサブクラス

マウスモノクローナル抗体サブクラス同定用キット(バイオ・ラド(Bio-Rad)社製)を用いて、本発明抗体のサブクラスを決定した。

その結果上記抗体のサブクラスは、IgMであった。

② 抗体産生レベル

実施例2でえた培養上清を遠心分離し、その上清を10%FCS添加RPMI-1640培地にて、37℃、5%CO₂の条件で10日間インビトロにて培養した。

ハイブリドーマが最大細胞密度になった時の培養上清中のOAL-TFN-01のIgM量は、約 $5 \mu\text{g}/\text{ml}$ であった。

③ 抗体の力価

ED-Bを保持した胎盤由来のFNの精製品(胎盤をホモジネート後ウレアにより抽出した

4度℃で一晩固定後、D'PBS(0.05% Tween 20を含む)で洗浄した。次いで、各ウェルにD'PBS、0.05%チメロザール及び0.5%牛血清アルブミン(BSA)を $300 \mu\text{l}$ ずつ入れ、4℃で一晩ブロッキングを行なった。ブロッキングの後、D'PBS(0.05% Tween 20を含む)で洗浄し、各ウェルに0.01Mリン酸緩衝液[0.1%NP-40(NONIDENT P-40、シグマ社製)、0.05%チメロザール、10%FCS、pH5.5] $100 \mu\text{l}$ を入れた。更に各ウェルに、種々の濃度に希釈したヒト血清より精製したFN(pFN)と、ヒト正常胎盤芽細胞WI-38を麻疹ウィルスで悪化させた細胞WI-38VA13の培養上清から精製した毒性FN(cFN)とを、それぞれ $20 \mu\text{l}$ ずつ加え、室温で2.5時間インキュベーションした後、0.05% Tween 20を含むD'PBSで6回洗浄した。

更に、上記各ウェルに、バイオチニレート標識 (Biotinylated) した抗FNモノクローナル抗体 [OAL-pF115、シグマ社のpFNを免疫原として得立したもの、臨床病理、vol.35補冊、1987年、p119; The 18th Congress of the International Association of Medical Laboratory Technologists, Abstracts, p225 (1988)等参照] ($\times 1000$ 倍希釈液を $100\mu\text{L}$ /ウェル)、D' PBS ($100\mu\text{L}$ /ウェル)、0.1% CHAPS (3-[3-クロロミドプロビル]ジメチルアンモニオ-1-プロパンスルホネート)、0.1% BSA、0.05% メチロザール溶液; A緩衝液 $100\mu\text{L}$ を加えた後、2.5時間インキュベーションし、0.05% Tween 20を含むD' PBS洗浄用緩衝液で6回洗浄した。

次に、アビジン-パーオキシダーゼ複合体 (バイオ・ラッド社製) $100\mu\text{L}$ /ウェルをA緩衝

液に溶解して添加した後、1時間インキュベーションした。プレートを洗浄用緩衝液で洗浄後、オ-フェニレンジアミン溶液 (OPD溶液) を、ウェル当り $100\mu\text{L}$ に加え、室温で10分間反応させた後、 $100\mu\text{L}$ の2N硫酸を加えて反応を停止させ、 492nm の吸光度を測定した。

上記の結果を第1図に示す。

図において縦軸は 492nm での吸光度 (OD) を、横軸はFNの濃度を示し、(1)が毒性FNの結果、(2)が血漿型FNの結果である。

該図より、本発明抗体は血漿型FNとは反応せず、毒性FNと用量依存的に反応することが明らかである。

図面の簡単な説明

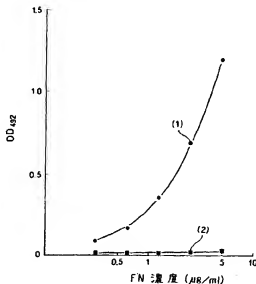
第1図は本発明抗体の各種FNに対する反応性を調べた結果を示すグラフである。

(以下)

代理人 井理士 三 枝 英 二



第 1 図



第 1 頁の続き

⑥Int.Cl.⁵

// A 61 K 39/395
 C 07 K 7/10
 C 12 N 5/20
 15/06
 15/62
 C 12 P 21/02
 G 01 N 33/574
 33/577
 (C 12 P 21/08
 C 12 R 1:91)
 (C 12 P 21/02
 C 12 R 1:19)
 C 07 K 99:00

識別記号

庁内整理番号

T 8829-4C
 8318-4H

C 8214-4B
 Z 9015-2J
 9015-2J